(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(II)特許出顧公開番号 特開平7-102128

(43)公開日 平成7年(1995)4月18日

(51) Int.CL		類別配号	庁内整理部号	ΡI				技術表示箇所
COSL	-	LDD						
C08K		KDY						
	5/00	KEG						
COSL	21/00	LBG						
	23/00	LCD						
			家宜富求	未闰求。到	球項の数 1	FD	(全 14 頁)	最終頁に投ぐ
(21)出藏番号	,	特顧平5-272944		(71)出底	込 00023	1682		
				1	日本7	油化学	株式会社	
(22)出顧日		平成5年(1993)10月	6日		京東	T CH	区内参町1丁	目3番1号
				(72)発明	者 川増	秀雄		
				,	神奈川	県横浜	市港南区大久	♀3−35−2
				(72)発明	者 全子	智		
					神奈川	県横浜	市程区在子田:	2 -25-9
				(74)代理	人 弁理士			
						- • -		
			i					
			ļ					

(54) 【発明の名称】 耐熱性に優れる架磁性高強燃組成物

(57)【要約】

【目的】 模様的財政、可慎性、加工性、難燃性等を保持し、かつ架橋率が高く、耐摩耗性、耐熱性にすぐれ、フィルム、シート、容器、電線、ケーブル、パッキング、シール剤、ホース類、射出製品等の成形用途として利用できる架橋性高難燃組成物を開発する。

【常成】 (A) ポリオレフィン系樹脂またはゴム5~95重量%、(B) 炭素-炭素不飽和結合を有するエチレン共复合体95~5重量%からなる重合体成分(1)100章量部。(C)特定の官能基を含有するポリオレフィン系樹脂またはゴムを含む宣合体成分(1!)0.1重量部以上。(11) 製燃剤5~200章量部。(IV) 赤リン0.1~20章量部を含む組成物であって、重合体成分(1)+(I1)中に、該官能益を特定量含有していることを特徴とする耐熱性に優れる架織性高製燃組成物により目的を達成できる。

http://www.indline.mitturet /real mark

.....

特闘平7-102128

【特許請求の毎囲】

* *【論求項】】

(I) (A) ポリオレフィン系樹脂またはゴム

5~95章音% (B) 炭素-炭素不飽和結合を有するエチレン共宜合体 95~5 宣量%

からなる宣合体成分(1)

100合量部

(I [) (C) 下記 a ~ g から選択された少なくとも l 種の官能基を含有するポ リオレフィン系樹脂またはゴムを含む重合体成分(11)り、1重量部以上、

略地體([[])

5~200食量部

(I V) 赤リン

を含む組成物であって、重合体成分([)+([])中 架桥性難燃組成物。

官館益:

a:カルボン酸益または酸無水益、

り:エポキシ甚、

c:ヒドロキシル基。

d:アミノ基.

e:アルケニル環状イミノエーテル基。

【:シラン基。

8: チタネート柱

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は耐度耗性、耐熱性に優れ る成形品を提供し得る架橋性高難燃組成物に関するもの であり、さらに詳しくはポリオレフィン系樹脂またはゴ ム、架橋性の炭素・炭素不飽和結合を有するエチレン共 **宣合体(以下エチレン共重合体と略す)、特定の官能基** を導入した重合体成分、難燃剤および赤リンを基本とす る架橋性高難燃組成物であって、可操性、機械的特性、 優れる成形品を提供し得る架器性高難燃組成物に関する ものである。

(00021

【従来の技術】ポリエチレン系樹脂は物理的性質及び化 学的性質にすぐれるところから、押出成形、射出成形等 の種々の成形法でフィルム、シート、パイプ、容器、電 根、ケーブル等に成形され、家庭用、工業用として多く の用途に用いられる最も需要の多い汎用樹脂である。上 記ポリエチレン系樹脂は、易燃性であるため、これを難 の最も一般的な方法としては、該ポリエチレン系樹脂に ハロゲンまたはリン系等の有機系錐燃剤を添加すること により栽燃化する方法である。

【0003】また他の方法としては、 燃焼時に有害ガス の発生がなく、低極性で、無公害型の難燃剤として水酸※

0.1~20重量部 ※化アルミニウム、水酸化マグネシウムなどの無機金属化 に、該官能基を、全章台体成分1g当たり10~~10~10~台物の水和物が有効であることはよく知られている(特 開平2-53845号公報. 特開平2-145632号 公報)。しかるに、無极系難燃剤を使用した難燃性組成 物においては、その難燃性を高めるためには無機系難燃 剤を高充填する必要がある。しかし、充填量を高めると 模様的強度や可換性、加工性が低下するばかりでなく、 耐摩耗性を着しく損なうという欠点を生じるので、製造 時、配根・組み立て時、撥送時あるいは通常の使用時 に、高温の苛酷な条件下で原動、摩擦などにより外傷を 受け易く、しかも難燃性とともに耐摩耗性が要求される 20 ような電線・ケーブルなどの電気絶縁付料、保護管、ジ ョイントカバーなどの電気材料、シート、床材などの内 装付、キャビネット、ボックスなどの成形品に対しては 適用できないという問題がある。これらの問題を解決す るために、架橋助剤の存在下で架橋する技術(特開四6 2-252442号公報. 特開昭62-275139号 公報)、不飽和カルボン酸もしくはその誘導体で変成さ れたエチレンーαーオレフィン共宣合体を用いる方法 (特開昭62-10149号公報), ポリオレフィン系 樹脂に分子内にカルボキシル基またはカルボン酸塩を含 耐薬品性を保持するとともに、耐煙耗性および耐熱性に 30 むエチレン系樹脂と分子内にマレイン酸または無水マレ イン酸を付加した熱可塑性エラストマーを混合した混合 物をベースポリマーとする方法(特別平2-53845 号公報)などが開示されている。 しかし、いずれもいま だ耐摩耗性、耐熱性および難燃性が不十分であるなどの 問題点を有している。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は上記の要求を 満足する、機械的強度、可挨性、加工性を保持し、かつ 耐熱性、耐摩耗性にすぐれる上、高度の難燃性を有する 燃化するための方法が従来から行っ提案されている。そ 40 成形品を提供できる架橋性高難燃組成物を提供するもの であり、この組成物は、フィルム、シート、容器、電 様、ケーブル、バッキング、シール剤、ホース類、射出 製品等の成形用途として利用されるものである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、

(1) (A) ポリオレフィン系樹脂またはゴム

5~95重量%

(B) 炭素-炭素不飽和結合を有するエチレン共重合体 95~5 重量%

からなる重合体成分(1)

100重量部。

(11) (C) 下記a~gから選択された少なくとも1役の官能基を含有するボ リオレフィン系樹脂またはゴムを含む重合体成分(11)(). 1 重量部以上、

30

(【【】) 郵燃剤 (【V) 赤リン

を含む組成物であって、重合体成分(I)+(II)中に、数官能基を、全宣合体成分18当たり10~~10 、8当量を有していることを特徴とする耐熱性に優れる契格性難燃組成物である。

官能益:

- a: カルボン酸益または酸無水基、
- り:エポキシ基.
- c: ヒドロキシル基。
- d:アミノ基.
- e:アルケニル環状イミノエーテル益。
- 【:シラン基.
- g: チタネート益

【0007】更に具体的には、高圧法低密度ポリエチレン(LDPE)、超低密度ポリエチレン(VLDPE)、中密度 ボリエチレン(LLDPE)、中密度 ポリエチレン(MDPE)、高密度ポリエチレン(HDPE)、ポリプロピレン(PP)、ポリー1ープテン、ポリー4ーメチルー1ーペンテン、エチレン酢酸ビニル 共重合体、エチレン・(メタ)アクリル酸共富合体、エチレン・(メタ)アクリル酸共富合体、エチレン・(メタ)アクリル酸共富合体、エチレン・(メタ)アクリル酸エチル共自合体等を挙げる ことができ、これら単独又は二粒類以上を混合して使用してもよい。

【0008】 該商金度ボリエチレンとは、密度0.94~0.97 q/cm²の中、低圧 法ポリエチレンであり、MFRが0.1~20 q/10min、好ましくは0.5~10 q/10min、の範囲から選択するとよい。MFRが0.1 q/10min、未満では、加工性が低下し、20 q/10min、以上では、耐摩耗性が不十分となる。【0009】 該ポリプロピレンとは、プロピレンの単独 堂合体、プロピレンを主成分とする他のαーオレフィンとのブロック共重合体あるいはランダム共宣台体などの公知のポリプロピレンのメルトフローレート(以下MFRと略す)0.5~208/10min、好ましくは1~188/10min、の範囲から選択するのがよい。

【0010】本発明のエチレンービニルエステル共食台 50 たは部分水添誘導体であるスチレンーブタジェンーエチ

5~200重量部

0.1~20章量部

体は、高圧ラジカル宣合法で製造されるエチレンを主成分とするプロビオン酸ビニル、酢酸ビニル、カプロン酸ビニル、カフリル酸ビニル、ラウリル酸ビニル、ステアリン酸ビニル、トリフルオル酢酸ビニルなどのビニルエステル単量体との共宣合体である。これらの中でも特に好ましいものとしては、エチレン一酢酸ビニル共重合体(以下、EVAと略す)を挙げることができる。

10 【0011】本発明のエチレンーα、8一不飽和カルボン酸および/またはそのアルキルエステル共宣合体としては、エチレンーα、8一不飽和カルボン酸共産合体、エチレンーα、8一不飽和カルボン酸エステル共産合体、エチレンーα、8一不飽和カルボン酸・α、8一不飽和カルボン酸エステル共産合体、およびそれらのアミド、イミド等が挙げられるが、好ましくは高圧ラジカル 宣合法で製造されるエチレンー(メタ)アクリル酸エチル共産合体、エチレンー(メタ)アクリル酸エチル共産合体、エチレンー(メタ)アクリル酸エチル共産合体、エチレンー(メタ)アクリル酸エチル共産合体、ビアドラム、特にエチレンーアクリル酸エチル

【0012】EVAとしては、エチレン50~99.5 章 元、 作敬ビニル0.5~50章 元、 その他の共立合可能な単量体0~49.5 章 元がからなる共譲合体が好ましい。EEAとしては、エチレン50~99.5 章 元、アクリル酸エチルエステル0.5~50重量%、その他の共宣合可能な単量体0~49.5 章 元 からなる共第合体が行ましい。該EVAや該EEAのメルトフローレート(MFR)は、0.1~50q/10mm... 好ましくは0.5~20q/10mm.の範囲から選択することが望ましい。該MFRが0.1 q/10mm.未満では、例隔組成物の流動性が悪くなり。50q/10mm.以上では、引張強度などの低下が起こり望ましくない。また、該EVAや該EEAのVA含有量またはEA含有量は0.5~50重量%、好ましくは5~30章 元のものが物理的、経済的な理由から選択される。

【0013】本発明における(A)成分のゴムとは、熱可塑性エチレンプロピレン系ゴム、熱可塑性ブタジェン系ゴム、熱可塑性イソプレン系ゴム、天然ゴム。ニトリルゴム、イソブチレンゴムなどが挙げられ、これらは単40 独でも混合物でもよい。

【0014】 上記熱可塑性エ

デレンプロピレン系ゴムとは、エチレンおよびプロピレ
ンを主成分とするランダム共富合体(EPM)、および
第3成分としてジエンモノマー(ジンクロペンタジエ
ン、エチリデンノルボルネン等)を加えたものを主成分
とするランダム共食合体(EPDM)を指す。
【0015】上記熱可塑性ブタジエン系ゴムとは、ブタ
ジエンを構成要素とする共重合体をいい、スチレン一ブ
タジエンブロック共産合体(SBS)およびその水添ま

レン共宣合体(SBES)、1,2-ポリブタジェン(1,2-PB)、無水マレイン酸-ブタジェンースチレン共宣合体、コアシェル構造を有する変性ブタジェンゴム等が例示される。

【0016】上記熱可塑性イソプレンゴムとは、イソプレンを構成要素とする共重合体をいい、スチレンーイソプレンプロック共享合体(SIS)およびその水流または部分水添誘導体であるスチレンーイソプレンーエチレン共重合体(SIES)、コアシェル構造を有する変性イソプレンゴム等が例示される。

【0017】本発明における(B) 成分の炭素・炭素不飽和結合を有するエチレン共宣合体とは、エチレンと、炭素・炭素不飽和結合を2個以上有する単量体および所望により、他の不飽和単型体からなる共良合体あるいは、エチレン単独宣合体、直鎖状低密度ポリエチレン(LLDPE)、超低密度ポリエチレン(VLDPE)、エチレンープロピレン共宣合体ゴム(EPR)、エチレンープロピレンージエン共宣合体ゴム(EPDM)、エチレンーでロピレンージエン共宣合体ゴム(EPDM)、エチレンーではレンージエン共宣合体ゴム(EPDM)、エチレンーではなり、エチレンーではなり、エチレンーではなり、アクリル酸またはそのアルキルエステル共重合体等のエチレン重合体に炭素・炭素不飽和結合を2個以上有する単量体を付加宣合したものを包含するものである。

【0018】上記炭素-炭素不飽和結合を2個以上有す る単量体とは (メタ) アクリル酸アリル、(メタ) ア クリル酸ビニル、ジビニルベンゼン、ジビニルトルエ ン、1,5-ヘキサジエン-3- イン、ヘキサトリエン、ジビ ニルエーテル、ジビニルスルホンなどのジビニル化台 物、トリメチロールプロパントリメタクリレート、エチ レングリコールジメタクリレート、ジエチレングリコー ルジメタクリレート等に代表される多官能性メタクリレ ートモノマー類、トリアリルイソシアヌレート、ジアリ ルフタレート、ビニルブチラート等に代表される多官能 性ビニルモノマー類、フタル酸アリル、2,6-ジアクリル フェノール、ジアリルカルピノールなどのジアリル化合 物など、その他アリルスチレン、ジビニルスチレン、5 -ビニル-2-ノルボルネン (VBH)、5-エチリデ ン-2-ノルボルネン(EBH)、ビニルシクロヘキセ ン(VCH)、アリル(メタ)アクリレート、ビニル (メタ) アクリレートが挙げられる。

【0019】上記エチレンおよび炭素 - 炭素不飽和結合を2個以上有する単量体と共産合可能な他の不飽和単量体とは、プロビレン、1ープテン等のα・オレフィン、スチレンまたのその誘導体、アクリル酸、メタアクリル酸、マレイン酸、フマル酸、無水マレイン酸、無水イタコン酸等の不飽和カルボン類、(メタ)アクリル酸のーメチル、ーエチル、一プロビル、ーイソビロビル、ーのープチル、ーシクロヘキンル、ーラウリル、ーステアリル等のアルキルエステル、マレイン酸モノエチル、マレイン酸ジメチルエステル、マレイン酸モノエチ

ルエステル、マレイン酸ジエチルエステル、フマル酸モノメチルエステル、(メタ)アクリル酸グリシジル等の不飽和カルボン酸エステル類、プロビオン酸ビニル、酢酸ビニル、カプロン酸ビニル、カフリル酸ビニル。ラウリル酸ビニル、ステアリン酸ビニル。トリフルオル酸ビニル等のビニルエステル等を挙げることができる。これちの中でも特に好ましいものとして(メタ)アクリル酸アルキルエステル、ビニルエステルを挙げることができる。より具体的にはアクリル酸エチル、メタクリル酸メ

【0020】上記(B)成分の炭素-炭素不飽和結合を有するエチレン共産合体の具体例としては、エチレンー(メタ)アクリル酸アリル共産合体、エチレンー(メタ)アクリル酸ビニル共産合体、エチレンー(メタ)アクリル酸アリルー酢酸ビニル共産合体、エチレンー(メタ)アクリル酸アリルー酢酸ビニル共産合体、エチレンー(メタ)アクリル酸アリルー(メタ)アクリル酸エステル共産合体、エチレンー(メタ)アクリル酸ビニルー酢酸ビニル共産合体、エチレンー(メタ)アクリル酸ビニルーの酸ビニル共産合体、エチレンー(メタ)アクリル酸ビニルニのが好生としています。

【0021】本発明の該エチレン共産合体としては、エチレン70~99.99重量%と、炭素-炭素不飽和結合を2個以上有する単量体0.01~30宣量%。他の不飽和単量体0~29.99宣量%からなる共産合体が好ましい。炭素-炭素不飽和結合を2個以上有する単量体が0.01未満であると電離性放射線原射等による架績度が低く、30宣量%を超えると加工工程において熱架橋によるゲルが発生するなどの警害が生ずる虞がある。また他の不飽和単量体の授類、量は、共宣合体の可

抜性等の他の特性を付与するために適宜選択される。 【0022】本発明における(C)成分とは、a:カルボン酸基または酸無水基。b:エポキン基、c:ヒドロキシル基、d:アミノ基。e:アルケニル環状イミノエーテル基、f:シラン基。8:チタネート基から選択される官能基を含有するポリオレフィン系制脂またはゴムであり、ランダム共享合体。グラフト共享合体等を包含する。

40 【0023】上記官能基aのカルボン酸基、または酸無水甚を導入する化合物としては、マレイン酸、フマル酸、シトラコン酸、イタコン酸等のα、βー不飽和ジカルボン酸、アクリル酸、メタクリル酸、フラン酸、クロトン酸、ビニル酢酸、ペンテン酸等の不飽和モノカルボン酸、あるいはこれらα、β-不飽和ジカルボン酸または無水物等が挙げられる。

メチル、ーエチル、一プロビル、ーイソピロビル、ー n 【0024】b:エポキン芸を導入する化合物として ープチル、ーシクロヘキシル、ーラウリル、ーステアリ は、アクリル酸グリシジル、メタクリル酸グリシジル、 ル等のアルキルエステル、マレイン酸モノメチルエステ イタコン酸モノグリシジルエステル、プテントリカルボ ル、マレイン酸ジメチルエステル、マレイン酸モノエチ SO ン酸モノグリンジルエステル、プテントリカルボン酸ジ

グリシジルエステル、プテントリカルボン酸トリグリシ ジルエステルおよびαークロロアリル. マレイン酸、ク ロトン酸、フマール酸等のグリシジルエステル類または ビニルグリシジルエーテル、アリルグリシジルエーテ ル. グリシジルオキシエチルビニルエーテル、スチレン - p - グリシジルエーテルなどのグリシジルエーテル 類、p-グリンジルスチレンなどが挙げられるが、特に 好ましいものとしてはメタクリル酸グリシジル アリル グリシジルエーテルを挙げることができる。

ては、1-ヒドロキシプロビル (メタ) アクリレート、 2-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、ヒドロ キシエチル (メタ) アクリレート等が挙げられる。

【0026】d:アミノ苺を導入する化合物としては、 ジメチルアミノエチル (メタ) アクリレート、ジエチル アミノエチル (メタ) アクリレート、ジブチルアミノエ チル(メタ)アクリレート等の3級アミノ基が挙げられ る.

【0027】e:アルケニル環状イミノエーテル益を導 入する化合物としては、以下の構造式(化1)で表され 20 7 g/cm のエチレン-α-オレフィン共宣合体が好まし るものである.

[0028]

[ft1]

【0029】 ここでnは1、2及び3であり、好ましく は2及び3、より好ましくは2である。またR1、R '、R'、RはそれぞれC1~C12の不活性なアルキル 基及び/または水素を示し、アルキル苔にはそれぞれ不 活性な置換基があってもよい。ここでいう不活性とはグ ラフト反応やその生成物の機能に無影響を及ぼさないこ とを意味する。またRはすべて同一である必要はない。 好ましくは $R^*_i = R^* = H$, $R^*_i = H$ あるいはMe. R=Hすなわち、2-ビニル及び/または2-イソプロ ペニルー2-オキサゾリン、2-ビニル及び/または2 40 れを生じる。 ーイソプロペニルー5,6ージヒドロー4Hー1、3ー オキサジンである。これらは単独でも混合物でもよい。 この中でも特に2-ビニル及び/または2-イソプロペ ニルー2ーオキサゾリンが好ましい。

【0030】 f:シラン芸を導入する化合物としては、 ビニルトリメトキシラン、ビニルトリエトキシシラン、 ビニルトリアセチルシラン、ビニルトリクロロシランな どが挙げられる。

【0031】8:チタネート基を導入す化合物として は、テトライソプロピルチタネート、テラーカープチル 50 する。

チタネート、テトラキス (2-エチルヘキソキシ)チャ ネート、チタンラクテートアンモニウムなどが挙げられ

【0032】本発明の組成物に上記a~gから選択され る該官能基を導入する具体的な方法としては、の該官能 基をポリオレフィン系樹脂またはゴムにグラフトした変 性ポリオレフィン系樹脂またはゴムとして導入する方 法. ②エチレンと該官能益含有化合物とのランダム共宜 台体として導入する方法。 ②上記(A)成分、(B)成 【0025】c:ヒドロキシル基を導入する化合物とし(10)分。(C)成分と該官能甚含有化合物とを有製過酸化物 などの存在下で押出機で付加反応させて導入する方法な どが挙げられる。

> 【0033】付加変性に供されるポリオレフィン系制脂 またはゴムとしては、特に限定されるものではなく、 育。中、低密度ポリエチレン、直鎖状低密度ポリエチレ ン、超低密度ポリエチレン、EPR、EPDM、EV A. EEAなどのエチレン単独宣合体および共重合体、 あるいはプロビレンの単独重合体、他のαーオレフィン との共重合体等が挙げられ、特に金度0.91~0.9 く使用される。これら官能甚を有するポリオレフィン系 樹脂の中でも特に無水マレイン酸変性ポリエチレンが最 も好ましい。

【0034】本発明の組成物は、(A)成分、(B)成 分を必須成分とする宣合体成分(1)100宣量部と、 (C) 成分として上記a~gから選択された少なくとも 1種の官館基を含有するポリオレフィン系樹脂またはゴ ムを含む宣合体成分(11)(). 1重量部以上。(1) 1) 成分の難燃剤が5~200章量部、および(IV) 30 成分の赤リンが()、1~20重量部とからなり、かつ重 台体成分(1)+(11)中に、該官能基が、全重台体 成分して当たり10~~10~? 安当堂の範囲にあること が肝要である。

【0035】上記宣合体成分(1)中の(A)成分と (B) 成分の配合割合は、(A) 成分が5~95 重量 %. (B) 成分が95~5重量%の範囲で選択される。

(B) 成分の配合量が5重量%未満では、耐度能性、耐 熱性が不十分となる。また、95章量%を超える場合に おいてはゲル化が進行し、構械的強度などが低下する畏

【0036】上記付加変性した変性重合体の官能基の付 加量は、変性重合体1gに対して10~~10~g当量 であり、変性重合体を製造する立場からは1(1~~)() -18当世の範囲が好ましい。また、エチレンまたはオレ フィンとのランダム共宜合体の場合においては、製造上 ランダム共重合体1gに対して10プ~3×10プg当 量、好ましくは10~~~10~~8当量の範囲である。本 発明において、全重合体量1g当たり含有される官能基 の18当量は、官能基を導入する化合物の1モルを意味

【0037】本発明の付加変性した変性宣合体の製造方 法としては、ラジカル開始剤の存在下、または不存在下 で前記官能基を有する化合物の少なくとも1 種を溶融法 または溶液法で、付加変性させることにより得られる。 これらの中では溶融法が好ましい。該ラジカル開始剤と しては、有機過酸化物、ジヒドロ芳香族化合物。 ジクミ ル化合物等の架橋前が挙げられる。また、ポリプロピレ ン等のような過酸化物分解型ポリマー等の場合には、過 酸化物によりポリマー鎖が切断されるので、ラジカル関 始削としては比較的穏やかなジクミル化合物、ジヒドロ 10 **芳香族化合物等を用いることが望ましい。**

【0038】該有級過酸化物としては、例えば、ヒドロ パーオキサイド、ジクミルパーオキサイド、モーブチル クミルバーオキサイド、ジアルキル (アリル) パーオキ サイド、ジイソプロピルベンゼンヒドロパーオキサイ ド. ジプロピオニルパーオキサイド. ジオクタノイルパ ーオキサイド、ベンゾイルパーオキサイド、パーオキシ 琥珀酸、パーオキシケタール、2,5-ジメチルー2, 5ジ(tーブチルパーオキシ)へキサン、tーブチルオ キシアセテート、1-ブチルパーオキシイソブチレート 20 等が好遺に用いられる。

【0039】ジヒドロ芳香族化合物としては、ジヒドロ キノリンまたはその誘導体。ジヒドロフラン、1、2-ジヒドロベンゼン、1,2-ジヒドロナフタレン、9, 10-ジヒドロフェナントレン等が挙げられる。

【0040】ジクミル化合物の具体的例としては、2、 3ージメチルー2, 3ージフェニルブタン、2、3ージ エチルー2,3-ジフェニルブタン.2,3-ジエチル ー2、3ージ (pーメチルフェニル) ブタン、2、3ー ジエチルー2, 3ージ (p-プロモフェニル) ブタン等 30 が倒示され、特に2,3ージエチルー2,3ージフェニ ルブタンが好ましく用いられる。

【0041】本発明の宣合体成分([)+(|[)中の 該官能基は10~~~10~9当世の範囲になるように調 整される。変性重合体を用いる場合には該官能益が10 **8 当量未満では、またエチレンと官能基合有化合物化 台物とのランダム共重台体を用いる場合には該官能基が 10 ** 8 当量未満では、重合体成分と(111)成分の 難燃剤とのカップリング効果が不十分となり、機械的強 度が劣る。また、官能基の含有量が10~18当量以上で 40 は、樹脂組成物の機械的強度や耐度耗性が低下するおそ れがある。また、組成物が燃焼した場合においてのチャ ー(炭化層)の形成が損なわれ、耐ドリップ性も低下す るおそれが生じる。

【0042】本発明の(111)成分である難燃剤とし ては、ハロゲン系難燃剤、リン系難燃剤、無機系難燃剤 などの添加型難燃剤を用いることができる。ハロゲン系 難燃剤としては、テトラブロモビスフェノールA(TB A) ヘキサブロモベンゼン、デカブロモジフェニルエ

ブタン(TBB)、ヘキサプロムシクロデカン(HBC D) などの臭素系および塩素化パラフィン、塩素化ポリ フェニル、塩化ジフェニル、パークロロベンタシクロデ カン、塩素化ナフタレンなどの塩素系が挙げられ、三酸 化アンチモンなどと併用することにより、より効果を発 拉する。

【0043】また、リン系難燃剤としては、トリクレジ ルフォスフェート、トリ (β-クロロエチル) ホスフェ ート、トリ(ジクロロプロビル)ホスフェート、トリ (ジブロモプロビル)ホスフェート、2、3 – ジブロモ プロビルー2、3-クロロプロビルホスフェートなどの リン酸エステルもしくはハロゲン化リン酸エステルなど が主に挙げられる。

【0044】無機系難燃剤としては、水酸化アルミニウ ム、水酸化マグネシウム、水酸化ジルコニウム、塩基性 炭酸マグネシウム、ドロマイト、ハイドロタルサイト、 水酸化カルシウム、水酸化バリウム、酸化スズの水和 物、硼砂などの無機全属化合物の水和物、硼酸亜鉛、メ タ硼酸亜鉛、メタ硼酸バリウム、炭酸亜鉛、炭酸マグネ シウムーカルシウム、炭酸カルシウム、炭酸パリウム、 酸化マグネシウム、酸化モリブデン.酸化ジルコニウ ム. 酸化スズなどが挙げられる。これらは1 極または2 **粒以上併用してもよい。これらの中でも特に水酸化アル** ミニウム、水酸化マグネシウム、水酸化ジルコニウム、 塩芸性炭酸マグネシウム、ドロマイト、ハイドロタルサ イトからなる群から選ばれた少なくとも1種の金属化台 物の水和物、とりわけ水酸化アルミニウム、水酸化マグ ネシウムが難燃効果がよく、経済的にも有利である。ま たこれら無機系

繋燃剤の

粒径は、

を類によって異なるが 上記木酸化アルミニウム、木酸化マグネシウムなどにお いては、平均粒径が20μm以下、好ましくは10μm 以下が好ましい。

【0045】難燃剤としてハロゲン系離燃剤やリン系離 燃剤を選択した時は、 宣合体成分 (1) 1 () () 重量部、 重合体成分(11)0.1重量部以上に対して、これら の難燃剤が5~50室量部、好ましくは6~40重量部 である。これらの難燃剤の配合量が、5重量部未満で は、高度の難燃化が難しく、一方50重量部を越える量 を配合しても難燃化はあまり改良されず、不経済とな る。一方、難燃剤として無機系難燃剤を選択した時は、 重合体成分(I)100重量部、重合体成分(II) 0. 1 重量部以上に対して、無機系種燃剤が30~20 0重量部、好ましくは40~150重量部である。 無概 系難燃剤の配合量が、30重量部未満では、無機系離燃 剤単独では充分な難燃化が難しいので有极系難燃剤の併 用が必要となる。一方200重量部を越える量を配合し た場合には、耐度耗性が劣り、耐合整発度の低下などの **複械的強度の低下、可接性がなくなり、かつ低温特性が** 劣る。難燃剤として無機系難燃剤を選択した時は、燃焼 ーテル、テトラブロモエタン(TBE)、テトラブロモ 50 した時にハロゲンガスなどの有毒ガスの発生がなくなる

という利点がある。

【0046】本発明においては、さらに赤リン(IV) を配合することにより、さらに高度の難燃性を有する高 **鮭燃組成物を提供することができる。本発明の(IV)** 成分である赤リンとしては、好ましくは有機および/ま たは無機化合物で被覆された赤リンを使用することが望 ましい。

【0047】有機および/または無機化台物で披覆され た赤リンとは、赤リンの位子表面をエポキシ樹脂、フェ アミド樹脂、アクリル系樹脂等の熱硬化性樹脂で被覆し たもの、水酸化アルミニウム、亜鉛、マグネシウム等で 被覆し、さらに該熱硬化性樹脂を被覆したもの。金属リ ン化物にした後に熱硬化樹脂で披覆したもの、チタン、 コバルト、ジルコニウム等の金属複合水和酸化物で披覆 したもの等の改質赤リンが挙げられる。

【0048】赤リンは平均粒径が5~30μmで、かつ 粒径が1μm 以下および100μ両以上のものの含有率 か5 重量%以下であるものが好ましく。赤リンの粒子表 面への沈精被覆量が、チタンーコバルト系などの提合水 20 和酸化物の場合は赤リン粒子に対し、全重量当たりTi+C o などの金属成分として(). 5~15重量%、同様に有 後樹脂については全量量当たり、0. 1~20重量%が 好まじい。

【0049】これらの改賞赤リンは耐熱安定性。 耐加水 分解性に優れており、水分の存在下あるいは高温下での 加水分解反応がほぼ完全に抑えられるので、有具有毒な ホスフィンガスが発生しない。上記の赤リンの配合量は 章合体成分(【)100重量部、章合体成分(【【) 0. 1 盒置部以上、(1 I I) 成分5~2()0重量部に 対して、0.1~20章量部、好ましくは0.2~15 重量部の範囲である。赤リンの配合量が(). 1重量部未 満では添加効果が小さく、20重量部を超える量を配合 しても無熱効果がそれ以上は改良されず、物性的にも経 済的にも好ましくない。

【0050】また本発明では、上記組成物と無機充填剤 を併用することにより、難燃剤の配合量を減少させるこ ともできるし、他の特性を付与させることもできる。上 記無機充填剤としては、硫酸カルシウム、珪酸カルシウ ム. クレー、珪藻土、タルク、アルミナ、珪砂、ガラス 40 粉、酸化鉄、金属粉、グラファイト、炭化珪素、窒化珪 素、シリカ、窒化ホウ素、窒化アルミニウム、カーボン ブラック、貧母、ガラス板、セリサイト、パイロフィラ イト、アルミフレーク、黒鉛、シラスパルーン。金属パ ルーン、ガラスパルーン、軽石、ガラス繊維、炭素繊 雄、ウイスカー、金属繊維、グラファイト繊維、シリコ ンカーバイト被椎、アスベスト、ウオラストナイト等が 挙げられる。これらの配合剤は本発明の組成物 1()() 盒 量部に対して100章量部程度まで適用される。上記記 台屋が100重量部を越えると成形品の街撃強度等の機 50

械的特性が低下するので好ましくない。

【0051】本発明においては、鯉燃剤もしくは無機充 填削などを使用する場合においては、数離燃剤または充 填剤の表面を、ステアリン酸、オレイン酸、パルミチン 酸などの脂肪酸またはその金属塩、パラフィン。ワック ス、ポリエチレンワックス、またはそれらの変性物、有 **スタンプン、有機ボラン、有機チタネートなどで被覆する** などの表面処理を施すことが好ましい。

12

【0052】本発明の組成物の物性を損なわない範囲 ノール樹脂、ポリエステル樹脂、シリコーン樹脂.ポリ 10 で.Φ鉱油、ワックス、パラフィン類.Φ高級脂肪酸お よびそのエステル、アミドもしくは金属塩、3シリコー ン. ②多価アルコールの部分的脂肪酸エステルまたは脂 肪酸アルコール、脂肪酸、脂肪酸アミド、アルキルフェ ノールもしくはアルキルナフトールアルキレンオキサイ F付加物等の傷つき白化防止剤を添加してよい。

【0053】本発明の組成物を、架橋する方法としては 特に限定されるものではなく、有機過酸化物を用いる架 術方法、電子線、β線、γ線などの高エネルギーの放射 親を照射する方法、シラン化合物を用いる水架橋方法な どいずれでもよい。架循後の盤燃性組成物のゲル分率は 50%以上であることが望ましい。50%以下であると 耐熱性、難燃性などの改良効果が不十分となる。ゲル分 率は大きいほど耐摩耗性、耐熱性、難燃性などの改良効 果が大きいので好ましい。本発明に用いる架績剤として は、前記の有機過酸化物等の遊離基的機構による架器 剤、ジクミル化合物、硫黄あるいは硫黄化合物等の天然 および合成ゴムの架橋剤。シラン化合物、ジヒドロ化合 物等を用いることができる。

【0054】これ等の架橋剤の添加量はゲル分率が50 %以上となるように決められる。一般的には、組成物 1 00重量部に対して、0.01~10重量部、好ましく は0. (15~5重量部の範囲で使用される。

【0055】本発明の架橋性高離燃組成物を製造する方 法は特に限定されるものではなく、公知の方法で製造す ることができる。例えば、(A)成分のポリオレフィン 系樹脂またはゴムと (B) 成分の炭素 - 炭素不飽和結合 を有するエチレン共宜合体とから成る重合体成分

([)、該官能益を含有する宣合体成分(11)と、

(「「一)成分の無燃剤。(一V)成分の赤リンおよび 必要に応じて架橋剤や架橋助剤、無機充填剤、添加剤等 を配合し、これらを通常のタンプラー等でドライブレン ドしたり、あるいはバンバリーミキサー、加圧ニーダ ー、混練押出機、二輪押出機、ロール、等の通常の混練 機で溶融混練して均一に分散して樹脂組成物の混合物あ るいはそれらからなる成形物を製造し、次いで加熱して 架橋したり、温水中で水架橋したり、あるいは電子銀や 斉エネルギー放射線を照射して架積してもよい。 通常の 混練機で溶融混練して均一に分散して樹脂組成物の混合 物あるいはそれらからなる成形物を製造すると同時に架 術物が得られるようにしてもよい。ポリプロピレン等の

13

ような過酸化物分解型ポリマーを宣合体成分(1)や (【 】) として用いる場合は、前記のように過酸化物に よりポリマー鎖が切断されるので、ラジカル開始剤とし てジクミル化合物やジヒドロ芳香族化合物等を用いるこ とが望ましい。

[0056] 【作用】本発明の組成物は、宣台体成分(1)、重合体 成分(11). (111)成分の難燃剤、(1V)成分 の赤リンおよび必要に応じて配合される添加剤からなる 耐熱性に優れる架績性類燃組成物であり、(A)成分の 10 ポリオレフィン系樹脂またはゴムは、加工性、可捨性、 耐摩耗性、耐熱性、機械的強度をを高める役割を有す る。(B) 成分の炭素-炭素不飽和結合を有するエチレ ン共重合体は、難燃剤の受容量を増大させるとともに、 架橋効率がよく、機械的法度を低下させることなく難燃 効果を高める役割を有する。(C)成分の官能差を有す るポリオレフィン系樹脂またはゴムを含む宣合体成分 ([])は、前記(A)(B)成分の樹脂と(1]1) 成分の難燃剤とのカップリング効果を有し、制脂相互の 工性を向上させるとともに、燃焼時のチャー (炭化層) 形成による耐ドリップ性を向上させる役割を有する。 (【 【 】) 成分の難燃剤は難燃性を付与するものであ

り、難燃剤として無機系難燃剤を使用すると、燃焼した 時にハロゲンガスなどの有毒ガスの発生がないノンハロ ゲン系難燃性架橋物を提供することができる。 (I V) 成分の赤リンは更に百度の難燃性を達成させる役割を有 している。

【0057】また、本発明の要旨を逸脱しない範囲で有 料、紫外線防止剤、分散剤、銅害防止剤、中和剤、可塑 剤、核剤等を添加してもよい。

【実施例】以下、本発明を実施例により具体的に説明す るが、本発明はこれらによって限定されるものではな

[使用樹脂及び材料]

(【) 章台体成分

(A) 成分

A-1: HDPE [日石スタフレンE-807(F)、商 40 D-2: 水酸化アルミニウム [商品名:ハイジライト4.2 品名,日本石油化学 (株) 製、MFR = (). 6 q/10min. 密度=0.950 q/om'}

A-2: PP [日石ポリプロJ620G、商品名、日本石 抽化学 (株) 製、MFR=1.5 q/10mm、 密度=(). 900 a/car 1

A-3: エチレンーアクリル酸エチル共宜合体 (以下EE Aと称する) [EA含量=10wt% MFR=0.4g/

A-4: エチレン一酢酸ビニル共重合体 (以下EVAと称 する) [VA含量= 1 () wc%、MFR = 1. () q/10mi

n.]

A-S: VLDPE [日石ソフトレックスD9010、商 品名:日本石油化学(株)製、MFR=1. ()q/10min. 密度=0.900q/ow]

14

A-6: LLDPE [日石リニレックスAF2380、 商 品名. 日本石油化学 (株) 製、MFR=1. ()a/10mi n. 密度=0.921q/qq/]

【0059】(B)成分

8-1: エチレンーメタクリル酸アリル共宣合体(以下E -AMAと称する)[AMA含量= 1. 0 wt% MFR = 1.0 a/10mm.1

8-2: エチレン・メタアクリル酸ビニル共宜合体 (以下 E-VMAと称する) [VMA含量= 1. (Iwt%, MF R = 1. 0 q/10mn.]

8-3: エチレン-メタアクリル酸アリル-アクリル酸エ チル共宣合体(以下E-EA-AMAと称す) (AMA 含量=1. Owt%、EA含量=10wt%、MFR=0. 4 a/10min.]

B-4: エチレン-メタアクリル酸ビニル-アクリル酸エ 相溶性を高め、機械的強度、耐摩耗性、耐熱性および加 20 チル共豆合体(以下E-EA-VMAと称する) [VM A含量= 1. 0wt%、EA含量= 10wt%、MFR= $0.4 \, a/10 \, mn.$

【0060】(11) 宣合体成分

(C) 成分

C-1: 無水マレイン酸変性エチレンープテンー | 共営合 体 (以下MAn LLDPEと称す) [MFR=1, 2a/ 10mm.密度=0.92g/cm/ 無水マレイン酸=0. 17 wt%]

C-2: エチレン - グリシジルメタクリレート共宣合体 機フィラー、酸化防止剤、滑剤、有機あるいは無機系譲 30 (E-GMAと略す) [MFR=4.0q/10mn. 在度 =0.935q/cm/、グリシジルメタクリレート=1 Ont%]

> C-3: オキサゾリン変性エチレンープテンー 1共宣合体 (オキサゾリン化ししと称す) [MFR=3.0g/10ml n. 密度=0.930g/cm/ オキサゾリン=0.2 wr % 1

[0061] (] (]) 成分

D-1: 水酸化マグネシウム [商品名: キスマ5J 協和 化学(株)]

M 日本軽金属(株)料]

[0062] (IV) 成分

赤リン [商品名:ヒシガード 日本化学工業(株) 製] 【0063】(試験法)

(1) 引張試験 (YTS). (UTS) 及び伸び (UE L) (%)

厚さ1mm のシートから3号ダンベルで打ら抜いた試験片 で、テンシロンを用いて引張速度200㎜/min.の速度 で測定した。

50 (2)酸素指数(O1)

特別平7~102128

15

JIS K7201 に準拠して行った。

(3) 耐摩耗性試験

テーバー式摩託試験機を用い、摩耗論H-22.荷盒1 Kg. 1000回転で試験後、重量減少を測定した。 (4) ゲル分率

ジクミルパーオキサイド (商品名:パークミルD、日本 油脂(株) 製] 2. (iva チオピス [商品名: ノクラッ ク300、大内新興 (株) 製] 0.2 wike (A) (B) (C) 成分とを120℃のロールで練り込み、160℃ のプレス成形機で30分間熱架語した試料を35~20 10 成物を実施例1と同様にして成形して試料を作成し、試 メッシュ以内に粉砕し、キシレンで120℃、10時間 抽出した残率を求めた。

抽出後の試料意量

×100

抽出前の試料豆鼠

(5)耐熱性(加熱変形率)

JIS C3005に運拠して行った。 温度120℃、 1 Kgの荷堂により測定した。

【0064】 (実施例1) 表1に示す配合の組成物をド ライブレンドした後、50mmの押出機を用い樹脂温度 20 200℃で溶融混練し、ペレタイズした。 さらに180 で、圧力 100 kg/cd 、時間 5分でプレス成形して試 料を作成し、試験に供した、試験結果を表しに示す。試 験項目はMFR、引張強度、伸び、酸素指数、耐摩耗 性、ゲル分率、耐熱性(加熱変形率)などを測定した (ただし、ゲル分率については無燃剤を配合しないで測 定した)。

【0065】(実施例2~9)表1に示す配合の組成物 を実施例1と同様にして成形して試料を作成し、試験に 供した。実施例1と同様にして試験した結果を表1にあ わせて示す。

16

【0066】(実施例10~20)表2に示す配合の組 成物を実施例〕と同様にして成形して試料を作成し、試 験に供した。実施例1と同様にして試験した結果を表2 にあわせて示す。

【0067】 (実施例21~30) 表3に示す配合の組 験に供した。実施例1と同様にして試験した結果を表3 にあわせて示す。

【0068】(比較例1) (A) 成分としてHDPEを 用い、(B)成分を用いなかった以外は実施例と同様に して試料片を作成した。結果を表4に示す。

【0069】(比較例2)(A)成分としてPPを用 い. (B) 成分を用いなかった以外は実施例と同様にし て試料片を作成した。 結果を表 4 に示す。

【0070】(比較例3) (C) 成分を用いなかった以 外は実施例と同様にして試料片を作成した。 結果を表4 に示す。

【0071】(比較例4)(|||)成分の配合量が範 囲外であり、赤リンを用いなかった以外は実施例と同様 にして試料片を作成した。結果を表4に示す。 [0072]

【表1】

(10)

特別平7-102128

17									18		
			_	奥	施		81				
			2	3	4	5	8	1:	7	8	9
AR分(重量%) A-1 HDPE A-2 PP	9:	0 7	0 1	50	20	10	50	5	0 5	io !	50
B成分(塩量%) B-1 E-AMA B-2 E-VMA B-3 E-EA-AMA B-4 E-EA-VMA	10	31	5	0 7	o	90	50	51	5	0 5	a
C 成分 C-I MalLDPE (武量部) (IO-18当届)	\$ (9.	1 -	2) (8.	٠,	5	5 3.2)					ĺ
C-2 E-GHA (重量部) (10 ⁻¹ g当量)							5 (7.0	5 (7.0			
C-8 オキナチタン化LL(豇豆部) (10~『g当肚)									5 (9.:	2) (9.	
(ill)成分(重量部) P-! Mg(OH)。 P-2 Al(OH)。	100	100	100	100	10	0	100	100	100	100	7
([V)成分(真異部) 赤リン	3	3	3	3			3	3	3	3	7
MFR (±/10分)	0.22	0.24	0.20	0.22	0.2	5 0	1.22	0.27	0.21	0. 23	1
YTS (kg/cm²)	138	136	132	126	120	١,	35	134	133	135	1
UTS (kg/cm²)	121	123	125	128	131	1	27	132	130	132	
UEL (%)	410	410	430	450	430	4	10	400	420	400	
0.1.	29.2	29.8	30. 1	29.2	25.	1 2	9.3	29.3	29.4	29.9	1
ゲル分率(%)	52	84	72	78	84	· -	75	74	75	73	
加热变形(%)	4.4	4.7	4.9	5. ι	5.	ı J	4.8	4.5	4.8	1.5	l
耐摩牦性(mg)	50	51	53	56	59	1	52	67	52	52	ĺ

[0073]

_			19)		((11)							特 20	関平7	7 – 1	02	1 2	8
		ຊ	2	30		S	(3'E)	8		**		121	82 9	30.4	08	8			
		<u>s</u> 8		01	3 (8, 8)	1			8	63	0.25	=======================================		2.8	85.5	6 5			
		2 2		8			2	100		60	0.20	121	25 £2	30.4	72	8			
		2		\$		6,7		8		တ	0.22	200	3 S	83.8	5. 2	22			
毫		2 :	B	ç	(8.2)			100		8	0.23	2 :	£ 5	30.0	25 4 . 4	29			
呂	٤	2		20	(8.2)			100			0.24	21 E	139	28.8	₹ ,	3			
	=	93		<u> </u>	5 (3.2)			96 26			0.25	S 2	Ş	81.0	3 🕏 3	3			
₽K	2	S		09	(3.2)			8		65	0.28	8 8	8	80.2	. .	2			
	21	8		8	(9.2)			8		∞ <u>.</u>	7.5	3 23	ŝ	8, 8	4.8 1.8				
	=	.2		8	5 (9.2)			001		,,	9 :	821	<u></u>	28. E	£.8	5			
	2	8		01	(3.2)			001		7 6	7:5	2 2	88		6.0				
		A成分(既成光) A-3 EEA A-4 EVA A-6 VLDPE	A-6 LLDPE B原令(陳卓宗)	B-1 E-AMA B-2 E-VMA B-3 E-EA-AMA B-4 E-EA-VMA	C成分 C-1 MANLLOPE (重要部) (10-7g出版) C-2 5-CMA (金票金)		FE	(111) 成分(開政的) D-1 Mg (OH); D-2 A1 (OH);	(1A) 成分(展型器) 概二2	MFR (#/104)		UTS (kg/cm²)		10 分類	官幣照形 (X) 亞腳鉱和 (B)				

02128

					2	1							(1	2)										特 22	13 -	F 7 -	- 1
		8		20		<u></u>				30		œ.	(3.8)		T			8		တ	0.22	128	921	ş	29.7	75	55
		83		07	00				\$0						2	(3.2)	100			8	0.20	125	120		9.0	6.2	92
	1	82		50		20			9					(1,0)			001			ç	0.21	121	125		2.05	2.2	83
	5	2		82	5	3		80			4	, ;	3.5				001		•	~	22.5	2	120	6	2.8	5.8	8
65	2 2	3		ន	₹				8		•	ر د د	2				100		·	•	9:5	7 5	780	5 52	36.5		88
選	ž	3	9	-	?				S		1 23	, 6°					100		۰	, ,	3 e	3 4	38	8 8%	2	2.5	22
#K	22		9	- V	3				9		113	(3,2)					100		**	9	125	180	480	30.	80	-:	3
	28		0 %	9	:				20		ĸĢ	(8.2)					100		•	22	180	185	440	29.8	8	5.8	2
	22		ន	9	:				S		5	(3.8)					901		69	2	22	8	480	30.3	2	 	
	21		ន	22	:				으		v	(8.2)					100		ro	0.21	911	181	500	30.1	62	 	
		æ	ΞQ	A-S EEA	EVA	: -	D R A A C M M A B-1 E-A M A	E-VMA	71 CT 		C-1 NANLLDPE (西面部)	٦,	C-2 E-CMA (南原母)	C-3 74447/P11 / 助題公下7	(1078所属)	11)版	D-1 Ms (OH) 2 D-2 A 1 (OH) 3	臣	祭った	۲٠ ج	XTS (ke/cm²)	n.	긔.		4 7 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	五	

[0075]

23				24
		比	蛟 例	
	1	2	3	4
A成分(重量%) A-1 HDPE A-2 PP	100	100	50	50
B成分(重量%) B-1 E-AMA B-2 E-VMA	-	_	50	50
C成分 C-1 WANLLDPE (重量部) (10 ⁻⁷ g当量)	5 (9.2)	5 (9.2)	_	5 (9.2)
(I I) 成分 (重量部) D-1 M g (OH) ₂	100	100	100	250
(IV) 成分 (重量部) 赤リン	3	3	3	_
MFR (g/105)	0.22	0.28	0.25	0.05
YTS (kg/cm ²)	141	140	127	134
UTS (kg/cm²)	85	90	92	85
UEL (%)	100	90	110	85
0.1.	27.8	27.5	29.8	29.5
ゲル分率(%)	32	38	82	70
加熱変形(%)	4.3	4.0	5.5	4.7
耐摩耗性(mg)	46	38	52	52
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				

[0076]

【発明の効果】上述のように、本発明は、(A)成分の ポリオレフィン系樹脂またはゴムと (B) 成分の炭素 -炭素不飽和結合を有するエチレン共革合体から成る宣台 体成分(I)、(C)成分の特定量の官能基を有するポ 1). (111) 成分の難燃剤、(IV) 成分の赤リン あるいは更に必要に応じて各種の添加剤を配合して得ら れる耐熱性および架衝性に優れる高難燃組成物を提供す るものであり、高度の無燃性を有するとともに、(11

1) 成分の難燃剤として無機系無燃剤を用いた場合は燃 焼時にハロゲンガスなどの有電ガスの発生がなく、耐度 耗性および耐熱性に優れ、かつ安全性、可撓性、加工 性、機械的特性、耐薬品性、電気的特性などにも優れて いるので、フィルム、シート、パイプ等の押出成形品あ リオレフィン系樹脂またはゴムから成る宣合体成分(1 40 るいは射出成形品等の成形用途向けや 電線、ケーブル 向け等として利用され、微雑、電気、電子、自動車、船 舶、航空機、建築、土木等の諸分野で活用されるもので あり、産業上の利用価値が高い。

(14)

特関平7-102128

フロントページの続き

(51) Int.Cl.* //(C08L 23/08

技術表示箇所

23:26)